

# Ganadol 600 mg/g polvere per soluzione orale per vitelli, suini, polli

Εξουσιοδοτημένο

- Acetylsalicylic acid

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Ονομασία φαρμάκου:

Ganadol 600 mg/g polvere per soluzione orale per vitelli, suini, polli

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε English

### Είδη ζώων:

Μόσχος

Χοίρος

Κοτόπουλο

### Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό/γάλα

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

600.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Πόσιμη κόνις

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:****Χορήγηση με το πόσιμο νερό/γάλα:**

- 

**Μόσχος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- 

**Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

**Χορήγηση με το πόσιμο νερό:**

- 

**Κοτόπουλο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QN02BA01

---

**Νομικό καθεστώς προμηθείας:**

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Διαθέσιμο σε:**

Italy

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

---

### Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Fatro S.p.A.

---

### Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

10/11/2000

---

### Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Fatro S.p.A.

---

### Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Health

---

### Αριθμός έγκρισης:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

---

### Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

10/11/2010

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά από χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090896>